Hit List

Clear Generate Collection Print Fwd Refs Bkwd Refs
Generate OACS

Search Results - Record(s) 1 through 2 of 2 returned.

☐ 1. Document ID: JP 03179005 A

L9: Entry 1 of 2

File: JPAB

Aug 5, 1991

PUB-NO: JP403179005A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03179005 A

TITLE: METALLOCENE CATALYST

PUBN-DATE: August 5, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

EWEN, JOHN

ELDER, MICHAEL J

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

FINA TECHNOL INC

APPL-NO: JP02273135

APPL-DATE: October 11, 1990

INT-CL (IPC): C08F 10/00; C07F 17/00; C08F 4/602

ABSTRACT:

PURPOSE: To provide catalysts useful for the polymn. of olefins, which comprise specified neutral metallocene compound, aluminum alkyl and Lewis acid.

CONSTITUTION: These catalysts comprise a neutral metallocene compd. of the general

formula: Cp

COPYRIGHT: (C) 1991, JPO

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Company Claims KWIC Draw. De

2. Document ID: CA 2027145 C, EP 427697 A, CA 2027145 A, JP 03179005 A, CN 1051684 A, EP 427697 B1, DE 69026907 E, ES 2087145 T3, CN 1109474 A, JP 3088012 B2

L9: Entry 2 of 2

File: DWPI

Dec 10, 2002

DERWENT-ACC-NO: 1991-142177

DERWENT-WEEK: 200305

COPYRIGHT 2004 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Catalyst system for polymerisation of olefin(s)! - contg. metallocene, Lewis acid and aluminium alkyl

INVENTOR: ELDER, M J; EWEN, J A; EWEN, J

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE FINA TECHNOLOGY INC COSD

PRIORITY-DATA: 1989US-0419057 (October 10, 1989)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
CA 2027145 C	December 10, 2002	E	000	C08F004/642
EP 427697 A	May 15, 1991		010	,
CA 2027145 A	April 11, 1991		000	
JP 03179005 A	August 5, 1991		000	
CN 1051684 A	May 29, 1991		000	
EP 427697 B1	May 8, 1996	E	014	C08F004/602
DE 69026907 E	June 13, 1996		000	C08F004/602
ES 2087145 T3	July 16, 1996		000	C08F004/602
CN 1109474 A	October 4, 1995		000	C08F010/00
JP 3088012 B2	September 18, 2000		009	C08F004/646

DESIGNATED-STATES: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

CITED-DOCUMENTS:3.Jnl.Ref; A3...199133 ; EP 277004 ; NoSR.Pub

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DATE	APPL-NO	DESCRIPTOR
CA 2027145C	October 9, 1990	1990CA-2027145	
EP 427697A	October 9, 1990	1990EP-0870176	
JP 03179005A	October 11, 1990	1990JP-0273135	
EP 427697B1	October 9, 1990	1990EP-0870176	
DE 69026907E	October 9, 1990	1990DE-0626907	,
DE 69026907E	October 9, 1990	1990EP-0870176	
DE 69026907E		EP 427697	Based on
ES 2087145T3	October 9, 1990	1990EP-0870176	
ES 2087145T3		EP 427697	Based on
CN 1109474A	October 10, 1990	1990CN-0109368	Div ex
CN 1109474A	October 10, 1990	1994CN-0119105	
JP 3088012B2	October 11, 1990	1990JP-0273135	
JP 3088012B2		JP 3179005	Previous Publ.

INT-CL (IPC): B01J 31/12; C07F 17/00; C08F 4/52; C08F 4/60; C08F 4/602; C08F 4/606; C08F 4/642; C08F 4/643; C08F 4/646; C08F 10/00

RELATED-ACC-NO: 1990-016700;1991-111574 ;1991-142176 ;1992-381325 ;1993-388464 ;1994-126426 ;1996-454525 ;1997-076897 ;1999-214145

ABSTRACTED-PUB-NO: EP 427697A BASIC-ABSTRACT:

A catalyst system (I) comprises; (a) a neutral metallocene: (b) an Al alkyl: and (c) a Lewis acid. (a) = Cp2MRp, Cp = opt. substd. cyclopentadienyl, M = Gp. III, IV, V or VI metal, R = H, halogen, amide or hydrocarbyl, max. one R = H, P = 1-4. (b) = AlR3, R = halogen, O, H, alkyl, alkoxy or aryl (at least one R = alkyl). (c) is sufficiently acidic to ionize an (a) to give a cationic metallocene catalyst (d). The ligands of the (c) do not react with the (d).

Pref. R = 1-20C hydrocarbyl (alkyl, aryl, alkenyl, alkylaryl or arylalkyl). R = 1-6C alkyl or alkoxy, or 1-10C aryl. M = Gp. IV metal.

USE/ADVANTAGE - (I) is an improved catalyst system for the polymerisation of olefins (claimed), esp. propylene.
ABSTRACTED-PUB-NO:

EP 427697B EQUIVALENT-ABSTRACTS:

A catalyst system comprising: (a) a neutral metallocene compound; (b) an aluminium alkyl; and (c) a Lewis acid; wherein the aluminium alkyl is of the general formula AIR'3 where R' is a halogen, oxygen, hydride, alkyl, alkoxy or aryl, each R' being the same or different and at least one R' is an alkyl, wherein the neutral metallocene compound is of the general formula Cp2MRp wherein Cp is cyclopentadienyl or substituted cyclopentadienyl, each Cp being the same or different, M is a Group II, IV, V or VI metal, R is a hydride, a halogen, an amide or a hydrocarbyl radical, each R being the same or different, except when R is a hydride only one R is a hydride and p is from 1 to 4, wherein the Lewis acid is chosen from the group consisting of all Lewis acid containing boron and magnesium chloride, and wherein the ligands of the Lewis acid are not reactive with the metallocene cation.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0 Dwg.0/0

TITLE-TERMS: CATALYST SYSTEM POLYMERISE OLEFIN CONTAIN METALLOCENE LEWIS ACID ALUMINIUM ALKYL

DERWENT-CLASS: A17 E12

CPI-CODES: A02-A06C; A04-G01B; E05-B02; E05-B03; E05-C; E05-L01; E05-M; E05-N; E34-B03;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M3 *01*

Fragmentation Code
A422 A540 A672 A923 A940 C000 C100 C101 C550 C710
C720 C801 C802 C803 C804 C805 C806 C807 G003 G010
G011 G012 G013 G019 G020 G021 G029 G030 G039 G040
G100 G111 G112 G113 G551 G599 H721 H722 H723 J371
M1 M121 M122 M124 M129 M210 M211 M212 M213 M214
M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231

M232 M233 M240 M250 M262 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M342 M351 M391 M392 M393 M411 M510 M520 M530 M542 M730 M782 M903 M904 Q121 Markush Compounds 199120-B3301-C 199120-B3301-M 199120-B3302-C 199120-B3302-M

Chemical Indexing M3 *02*

Chemical Indexing M3 *03*

Fragmentation Code
A313 A921 A923 A940 A960 C000 C100 C101 C108 C550
C710 C720 C801 C802 C803 C804 C805 C806 C807 G010
G019 G020 G021 G029 G040 G100 G111 H401 H481 M121
M122 M124 M144 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216
M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233
M250 M272 M281 M282 M283 M320 M411 M510 M520 M530
M531 M532 M540 M730 M782 M903 M904 Q121
Markush Compounds
199120-B3304-C 199120-B3304-M

Chemical Indexing M3 *04*

Fragmentation Code
B505 B720 B743 B803 B831 G018 G019 G100 H6 H601
H609 H643 M1 M121 M129 M144 M280 M320 M411 M510
M520 M533 M540 M730 M782 M903 M904 Q121
Specfic Compounds
21320C 21320M

Chemical Indexing M3 *05*

Fragmentation Code
A212 A940 C017 C100 C730 C801 C803 C804 C805 C806
C807 M411 M730 M782 M903 M904 M910 Q121
Specfic Compounds
01801C 01801M

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0352U; 0659U ; 1801U ; 1801U

POLYMER-MULTIPUNCH-CODES-AND-KEY-SERIALS:

Key Serials: 0034 0204 0205 0206 0224 0058 0070 0073 0076 0079 0082 0085 0088 0091 0094 0097 0139 0142 0145 0148 0151 0154 0157 0160 0163 0166 0169 0172 0175 0178 0181 0227 0232 0248 2046 2049 2051 2054 2062 2066 3207 3208 2073 2076 2085 2382 2386 2392 2585 2586 2667

Multipunch Codes: 014 02- 041 046 050 06- 07& 08& 08- 09& 09- 10& 10- 15& 17& 17- 18& 18- 19& 19- 20& 20- 228 229 260 273 278 279 280 282 284 287 347 348 357 402 405 408 409 413 44& 546 57& 575 58& 583 589 590 604 608 682 688 689 691 693

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1991-061161

⑲ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-179005

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 10/00 C 07 F C 08 F 17/00 4/602

MFG

8619-4H 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全10頁)

図発明の名称

メタロセン触媒

願 平2-273135 20特

願 平2(1990)10月11日 22出

優先権主張

72発 明 者

⑪出 顋 人

ジョン・ユーエン

フイナ・テクノロジ

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケンウツ

ドアベニュー 16615

マイケル・ジエイ・エ 72発 明 者

ルダー

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウッド・ストー ンレッジ 706

ー・インコーポレーテ ツド

弁理士 小田島 平吉 個代 理 人

1. 発明の名称

メタロセン触媒

- 2. 特許請求の範囲
 -].a)中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般

AQR.

[式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである」

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

{式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置 換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、M は第Ⅲ、N、 V 又 はVI族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

しない、触媒系。

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化し てカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十 分な酸性度のものであり、そして ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応

- 2.a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と混 合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタ ロセン化合物間で接触させる、

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体 が一般式

Cp₁MRp

【式中、 Cpはシクロペンタジエニル又は置 換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、Mは第Ⅲ、N、 V 又は V 族の金属であり、R はヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各R は同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である]

のものである、触媒の製造法。

- 3. a) アルミニウムアルキルをオレフインと 混合し、
 - b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、
 - c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

A RR .

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くと

要するに本発明は中性メタロセン化合物、アルミニウム及びルイス酸を含んでなる放業系に関する。ルイス酸は中性メタロセン化合物をイオン化してカチオン性メタロセン放業を生成するのに十分な酸性度のものでなければならない。ルイス酸の配位子はメタロセンのカチオンと反応すべきでない。遷を金属に結合する2つのシクロペンタジェニル環をもついずれのメタロセン放業化合物も本発明において有用である。

更に本発明は放触媒系をオレフインの重合に用いる方法に関する。メタロセンをルイス酸と接触させる。アルミニウムアルキルをオレフインと接触させる。この2つの混合物を重合条件下に接触せしめる。

メタロセン化合物の、オレフインの重合触媒としての使用は公知である。独国特許だい 2 . 6 0 8 . 8 6 3 号は、ピス (シクロペンタジエニル) チタニウムジアルキル、アルミニウムトリアルキル及び水からなるエチレンの重合用の触媒系を開示している。独国特許第 2 . 6 0 8 . 9 9 3 号は、

. も1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

「式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置 機シクロペンタジエニルであり、各 Cpは同 一でも異なってもよく、M は第Ⅲ、IV、 V 又 は VT 族の金属であり、R はヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 R は同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある1

のものである、オレフインの重合法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般に改良された触媒系及びこの改良された触媒系の使用法に関し、そして特にメタロセン化合物の、ルイス酸及びアルミニウムアルキルとの触媒系及びこの改良された触媒系のオレフイン、主にプロピレンの重合に対する使用法に関する。

一般式

(シクロペンタジエニル) n Z r Y . - .

[式中、YはR,CH,AIR,、CH,CH,AIR,AIR,及びCH,CH(AIR,),を表わし、但しRはアルキル又はメタロアルキルを示し、そしてnは1~4の数である]

のジルコニウムメタロセンからなるエチレン重合 触媒系を開示している。このメタロセン触媒はア ルミニウムトリアルキル共触媒及び水と組合せて 使用される。

エチレン及び他のα-オレフインの共重合におけるメタロセンの、触媒としての使用も技術的に公知である。カミンスキー(Kaminsky)らの米国特許第4.542.199号は、オレフインの重合法、特にポリエチレン及びエチレンと他のα-オレフィンの共重合体の製造法を開示ている。この開示された触媒系は、式

(シクロペンタジエニル),MeRHal

「式中、 R はハロゲン、シクロペンタジエニ ル又は C ,~ C .アルキル基であり、 M eは選 移金属、特にジルコニウムであり、そしてH alはハロゲン、特に塩素である〕

の触媒を含む。また触媒系は線状分子に対してA Q,O R, (A Q(R) - O)n及び/又は環式分子に対して (A Q(R) - O)...。を有するアルモキサンも含む。ここにnは数 4 ~ 2 0 であり、また R はメチル又はエチル基である。同様の触媒系は米国特許 4 , 4 0 4 , 3 4 4 号にも開示されている。

米国特許第4.530.914号は、エチレンの、広い分子量分布及び特にパイオモーダル又はマルチモーダルな分子量を分布を有するポリエチレンへの重合に対する触媒系を開示している。この触媒系は少くとも2つの異なるメタロセンとアルモキサンとからなる。この特許は環を立体硬直性にするのに役立つ横かけで2つのシクロペンタジフェル環をつないだメタロセンを開示している。

ョーロッパ特許第185.918号はオレフインの重合のための立体硬直性のキラルなジルコニウムメタロセン触媒を開示している。この明細書は、ハフニウムがジルコニウムに代替でき、有用

しかしながらエチレン橋かけのチタンインデニルジアステレオマーのメソ・アキラル形及びアキラルなジルコノセン誘導体は純粋にアタクチック構造のポリプロビレンを生成する。

MAOはメタロセンを活性化させ、次いでこれが。一オレフインの重合を促進しうるようになる。他のアルミニウムの有機金属化合物例えばトリメチルアルミニウム(TMA)又はジメチルアルミニウムハライドはそれ自体重合を促進しないことが知られている。アルミニウムアルキルもジメチルアルミニウムハライドも単独では活性な共触媒でない。

TMA及びジメチルアルミニウムフルオリド(DMF)の組合せ物はMAOの代りの共触鍵として有効なことが示された。DMFはルイス酸である。そのような組合せ物は、「プロペンのアイソタクチック重合:メチルアルモキサンを含まない第4族メタロセンに基づく均一触媒」、A. ザンペリ(Zambelli)、P. ロンゴ(Longo)及びA. グラッシ(Grassi)、マクロモレキユールズ(M

な重合体生成物を製造するために使用できることを示していない。シクロペンタジェニル基間の橋かけは炭素数 1 ~ 4 の線状炭化水素又は炭素数 3 ~ 6 の環状炭化水素であると開示されている。

オレフインの重合は主にチーグラー・ナッタ触媒を使用する。チーグラー・ナッタ触媒の1つの種類はメチルアルミノキサン(MAO)を共触媒として含む第Ⅳ族のメタロセン化合物である。

チタン又はジルコニウムメタロセン触媒及びアルモキサン共触媒を用いるアイソタクチックポリプロピレンの製造系は、「可溶性の第4B族メタロセン/メチルアルモキサン触媒を用いるブロピレンの重合における立体化学的制御の構造」、J.アム・ケム・ソク(Am. Chem. Soc.)、106、6355~64(1984)に記述されている。この文献は、エチレンの橋かけされたインデニル誘導体のラセミ対掌体に由来するキラルな触媒が対掌体形の箇所の立体化学的制御モデルによって予想される通常の構造によってアイソタクチックポリプロピレンを生成することを示している。

acromolecules)、22、2186~2189(1989)に報告されている。TMA/DMFで及びMAOで製造される重合体の立体化学的構造は非常に類似している。しかしながらTMA/DMFに対して得られる重合収率はMAOに対して得られるものよりも実質的に低い。

塩化マグネシウムを含むメタロセン化合物は、エレチンを重合させるのに有効であるビス(シクロペンタジェニル)トリウムジメチルを含む触媒系を形成する。そのような組合せ物は、「【(CH,),C,},Th(CH,),漫面化学と触媒作用。MgC2,上での装面アルキル化とエチレン挿入/重合の直接的なNMRの分光学的観察」、D.ヘッデイン(Heddin)及びT.J.マークス(Marks)、J.アム・ケム・ソク(Am. Chem. Soc.)、110(5)、1988に報告されている。1つのメチル基はシクロペタンジェニル化合物が引き抜かれ、カチオンが生成する。このメチル基はマグネシウムと配位してマグネシウムアニオンを生成する。塩化マグネシウムはルイス酸である。

メタロセン触媒は捕捉剤例えばメチルアルミノキサンの存在下において毒に対して敏感である。 重合はカチオンを高濃度で必要とし、しばしばと めどもない反応として終り或いは重合体を全然生 成しない。

本発明によれば、メタロセン化合物のルイス酸及びアルミニウムアルキルとの触媒系及びご法と明いるオレフインの強媒系を用いるオレフインの重合によって法という。 α - オルフインの重合によって従るのが造される。 α - オルフインの重合によって従るのでは共重合体は本発明に従びびてアルキルと接触せしめたメタロセンに対しる。 理を有するいずれかのメタロセン触媒も本発明において使用されよう。

触媒をルイス酸と接触せしめる。アルミニウム アルキルをオレフインと接触させる。この2つの 混合物を重合条件下に互いに接触させる。

本発明は、メタロセン触媒、ルイス酸及びアル

ラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチル又は エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチ ルであり、最も好ましくはエチレンピス (インデ ニル) ジルコニウムジメチルである。

本発明に有用なルイス酸は、電子対を受容しうる且づ中性メタロセンをイオン化してカチオン性メタロセン触媒を生成するのに十分な酸性度を有するいずれかの物質である。更にルイス酸の配位子はメタロセンカチオンと反応することができない。最も好ましくはルイス酸はトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンである。

アルミニウムアルキルは一般式

AQR,

{式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである}

のものである。好ましくはアルミニウムアルキル はトリメチルアルミニウム (TMA) 又はトリエ チルアルミニウム (TMAR) である。最も好ま ミニウムアルキルを含んでなる触媒系及びこの触 媒系を用いるオレフインの重合法に関する。

メタロセン触媒は一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、IV、V又はVI族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である1

のものである。Mは好ましくは第N族の金属、例えばチタン、ジルコニウム又はハフニウム、最も好ましくはジルコニウムである。Rは好ましくは 炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール又はアリールアルキルである。Rは最も好ましくは炭素数6までのアルキル又は炭素数10までのアリールである。メタロセンの中性誘導体は好ましくはエチレンビス(テト

しくは、アルミニウムアルキルはトリエチルアル ミニウムである。

本発明の実施においては、アルミニウムアルキルをオレフィンと混合する。ルイス酸を無極性溶媒に溶解し又はスラリーにする。中性メタロセント酸媒を別に同一の溶媒に溶解する。次いでルイス酸混合物と触媒混合物を一緒にする。この混合物を接触させる。メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比は0.01:1:0.5~4:1:350、好ましくは0.5:1:0.5~4:1:25であり、最も好ましくは無極性溶媒に溶解したルイス酸の場合0.02:1:1及び無極性溶媒中スラリーとなるルイス酸の場合0.01:1:1である。

オレフインの重合は、オレフインのメタロセン 触媒での重合に対して公知の方法、例えばパルク、 スラリー又は気相重合によって行なわれる。ポリ プロピレンの場合、重合温度は~80~150℃、 好ましくは25~90℃、最も好ましくは50~ 80℃の範囲である。

次の触媒系を、アルミニウムアルキルの添加及 び無添加で、またルイス酸の添加及び無添加で評 価した:

- 1 . i P r (C p I F lu) Z r M e₁ / F 15 /
 T E A I (T M A)
- 2 . i P r (C p 1 F lu) Z r M e, / M g C l, /
 T E A l
- 3 . Et(Ind), ZrMe, /F-15/TEA1
- 4. Et(Ind), ZrMe, /MgCl, /TEAl

Et(Ind): 2rMe:はエチレンビス(インデニル)ジルコニウム放鰈、iPr(Cp-1-Flu)2rMe:はイソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1-フルオレニル)ジルコニウムジメチル及びFI5はトリス(ペンタフルオルフエニル)ポロンである。

アルミニウム及びルイス酸の組合せは、再現性 のある、制御しうる、高効率の重合に対して必要 であることがわかった。

本発明を一般的に記述してきたが、次の実施例

た。結果を第1表に示す。

突施例II

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0.33 モルをトル主ン5 m2に溶解し、ジッパークレーブ 反応器に振加した。反応器の温度を70℃に設定 し、プロピレン1.02を反応器に添加した。混 合物を1200rpmで15分間撹拌した。

トリス (ペンタフルオロフエニル) ポロン 7 8.6 mgをトルエン 5 ccに将解して無色の溶液とした。iPr(Cp-1-Flu)ZrMe: 60 mgをトルエン 1 0 ccに容解して黄色の溶液とした。2つの溶液を一緒に混合して赤色の溶液を得、これを室温で5分間混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 抵加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間撹拌した。反応器の温度は90℃まで 上昇した。未反応のプロピレンを反応器から放出 させ、反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に 乾燥した。 は本発明の特別な具体例として及びその実施及び 利点を例示するために提示される。実施例は例示 であり、本明細書又は特許請求の範囲をいずれに も限定することを意図しないということが理解さ れる。

実施例 1

トリエチルアルミニウム(TEAQ) 0.16 モルをトルエン 5 mQに密解し、2Q のジツパークレーブ(Zipperclave)反応器にN₂ 5 psig下に添加した。反応器の温度を70℃に設定し、プロピレン1Qをポンプで反応器に送入した。混合物を10分間1200rpmで撹拌した。

iPr(Cp-1-Flu)ZrNe: 3 5 mgをトルエン 1 0 m l に 裕解した。触媒を、一端にボールバルブを備えた
4 0 m l のステンレス鋼製ボンベに添加したるプロ ピレン 4 0 0 m l をポンプによりボンベを通して反 応器に送入した。反応器の温度は 7 0 ℃のままで
あつた。反応器の内容物を 3 0 分間撹拌した。 重 合の終りに、反応器を冷却し、未反応のプロピレンを反応器から放出させた。反応生成物はなかつ

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差掃査熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー(GPC)を用いて計算した。結果を第1次に 示す。

実施例Ⅱ

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0.33 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 2 7 mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 2 0 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

率版例Ⅳ

トリエチルアルミニウム(TEAQ) 0.16 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 4.6 mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 1.5 mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を3.0分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 V

トリエチルアルミニウム (TEA&) 0.10 ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル) ボ ロン 4 6 m 9及 U i Pr(Cp-1-Flu) 2 r Ne。 3 5 m 9を用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第 I 表に示す。

寒冻例 VI

トリエチルアルミニウム(TEAL) 0.16 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 4 6 mg及び i Pr(Cp-1-Flu)ZrNe。 35 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 WI

トリエチルアルミニウム(TEAA) 0.33
モル、トリス(ベンタフルオロフエニル)ポロン46mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrMe。35mgを用いて 実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。未反応のプロピレンを反応器か ら放出させた。生成物は存在しなかつた。結果を 第1要に示す。

実施例Ⅷ

トリエチルアルミニウム(TEA2) 0 . 1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポ

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差掃査熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミェーション・クロマトグラフイ ー(GPC)を用いて計算した。結果を第1表に 示す。

実施例X

プロピレン 1 a をジツバークレーブ反応器に抵加した。反応器の温度を 7 0 ℃に設定した。トリス (ペンタフルオロフエニル) ポロン 7 8 .6 mgをトルエン 5 ccに溶解した。Et(Ind),ZrNe, 5 8 mgをトルエン 1 8 ccに溶解した。この 2 つの溶液を室温で 5 分間一緒に混合した。

触媒配合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 添加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の温度を 70℃に維持し、反応器の内容物を15分間撹拌 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ た。反応生成物は存在しなかつた。結果を第1表 に示す。

実施例Ⅱ

ロン 4 6 mg及び i Pr (Cp-1-Flu) 2 r Ne。 3 5 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第 I 表に示す。

実施例Ⅱ

トリエチルアルミニウム(TEAQ) 0.16 モルをトルエン 5 mQに溶解し、2 Q のジッパークレーブ(Zipperclave)反応器にN。 5 psig下に添加した。反応器の温度を60℃に設定し、プロピレン1 Q をポンプで反応器に送入した。混合物を10分間1200rpmで撹拌した。

MgCa: 86mgをトルエン5cc中でスラリーにした。iPr(Cp-1-Flu)ZrNe: 18mgを、このMgCa: スラリー中に管で導入した。次いで混合物を12時間撹拌して暗紫色の懸濁液を得た。

触媒混合物を 5 0 m4のステンレス鋼製ポンペに 添加した。プロピレン 2 0 0 m4をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を 3 0 分間撹拌した。未反応のプロピレンを反応 器から放出させ、反応生成物を希HC& メタノー ル溶液で洗浄し、真空炉中で乾燥した。

トリエチルアルミニウム(TEA 2) 0 .3 3 ミリモルを配位しない触媒 5 m2に溶解し、ジッパークレープ反応器に添加した。反応器の設定温度を7 0 ℃にし、プロビレン 1 2 を反応器に添加した。この混合物を1 2 0 0 cpuで1 0 分間撹拌した。

トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78. 6 mgをトルエン5 ccに溶解して無色の溶液とした。 Et(Ind)。ZrMe。 5 8 mgをトルエン 1 0 ccに溶解 して淡黄色の溶液とした。 2 つの溶液を一緒に混合して透明な暗黄色の溶液を得、これを室温で5 分間混合した。

触線混合物を50m4のステンレス鋼製ポンペに 脈加した。プロピレン200m4をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の温度は 95℃まで上昇し、反応器の内容物を6分間撹拌 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ、 反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に乾燥し

このポリプロピレン反応生成物体を融点及び分

子量に関して分析した。融点は示差指査熱量計 (DCS) によつた。分子量はゲル・パーミエー ション・クロマトグラフィー (GPC) を用いて 計算した。結果を第1表に示す。

実施 例 🏻

TEA4 0.66 ミリモル、トリス (ペンタフ ルオロフエニル)ボロン27mg及びEt(Ind):ZrNe: 20mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反応 器の内容物を22分間撹拌した。結果を第1表に 示す。

実施例 X II

TEAA 0.6 6 ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン2.5mg及びEt(Ind),2rNe, 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反 応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表 に示す。

実施例 X Ⅳ

TEAA 0.6 6 ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ボロン 1 0 2 mg及びEt(Ind),ZrNe, 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反

塩化マグネシウム352mg、Et(Ind):ZrNe: 1 0 mg、TEA4 0.66ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例耳の方法を繰返した。 結果 を第1表に示す。

実施例 X IX

塩化マグネシウム124mg、Et(Ind),ZrNe, 4 0 mg、TEAL 0.66ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例11の方法を繰返した。結果 を第1表に示す。

実験	触媒	ルイス酸	アルミニウム アルキル	反応時間
番号	μモル(mg)	μモル(mg)	ミリモル	分
1.	iPr(Flu)(Cp)ZrNe ₂ 89.8(35)	B(C ₄ F ₁),	TEA1 0.16	30
	09.0(33)	U	0.10	30
2.	153(60)	153(78.6)	0.33	30
3.	51.2(20)	52.73(27)	0.33	30
3.	31.2(20)	32.73(21)	0.33	30
4.	38.4(15)	89.8(46)	0.16	30
c	00 5(25)	89.8(46)	0.10	30
5.	89.5(35)	09.0(40)	0.10	30
6.	89.5(35)	89.8(46)	0.16	30
7.	89.5(35)	89.8(46)	0.33	30
7.	89.3(33)	09.0(40)	0.33	30
			TMA	
. 8	89.5(35)	89.8(46)	0.16	30
		NgCQ:	TEAL	

応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表 に示す。

実施例 X V

TEAL 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン154mg及びEt(Ind):ZrNe: 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反 応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表

実施例X VI

TEA4 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン308mg及びEt(Ind),ZrNe, 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反 応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1級 に示す。

穿施例XVI

塩化マグネシウム352mg、Et(Ind):ZrNe: 40mg、TEA40.66ミリモル及び運転時間 30分を用いて実施例11の方法を繰返した。結果 を第1表に示す。

実施例 X VII

900(86)

45(18)

0.66

30

				_		
	10.	t(Ind),ZeWe, 154(58)	B(C.F.) 154(78.6)		0	35
	11. 154(58) 154(78.6) 12. 53(20) 53(27)		0.33	6		
			0.66	22		
	13.	6.6(2.5)	6.0	6(2.5)	0.33	30
	14.	6.6(2.5)	20	0(102)	0.66	30
	15.	6.6(2.5)	30	0(154)	0.66	30
	16.	6.6(2.5)	60	0(308)	0.66	30
膨	17.	t(Ind)ZrWe: 106(40)	м э са. 3700(352)		TEA1 0.66	30
	18.	27(10)	3700(352)		0.66	30
_	19.	106(40)	130	0(124)	0.66	30
	実 験	重合温度 ℃	权量	融点 	分子量 ×1000	分子量 分布
	1.	70	0	-	-	-
	2 -	70	123		57.6	1.9
	3.	70	7	110	64.3	2 0
	4.	70	58			
	5.	70	5	105	39	2.0
	6.	70	168	105	61	1.9
-43	3 —					

7.	70	110	123	55	2.0
8.	70	167			
9.	60	6	131	57	2.0
10.	70	0	-	-	-
11.	70	117	113	15	4 - 2
12.	70	70	122	17.5	3.5
13.	70	0			
14.	70	1	127	26	2.8
15.	. 70	90	130	20	5.1
16.	70	33	129	25	3.7
17.	70	49	133	31	1.9
18.	70	47	130	29	2 . 4
19.	70	8	130	30	2.0

明らかに本発明の多くの改変及び変化は上述の 技術を参考にして可能である。それ故に、特許請 求の範囲内において、本発明は本明細書に特に記

> ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化してカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、触媒系。

2. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるヒドロカルビル基である上記1の触媒。

3. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 1 0 までのアリールである上記 1 の触媒。

4. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウム からなる群から選択される第Ⅳ族の金属である上記1の触媒。 述したもの以外について実施しうることを理解すべきである。

本発明の特徴及び態様は以下の通りである:

- 1.a)中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般 ま

A QR,

[式中、 R はハロゲン、 酸素、 ヒドリド、 アルキル、 アルコキシ又はアリールであり、 各R は同一でも異なってもよく、 そして少くとも 1 つの R はアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp₂MRp

「式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各 Cpは同一でも異なってもよく、M は第Ⅲ、 IV 、 V 又は VI 族の金属であり、R はヒドリド、ハロゲ

5. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンビス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1 - フルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 4 の触媒。

6. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる辞から選択される上記1の触媒。

アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上記6の触媒。

8. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸 及び塩化マグネシウムからなる群から選択される 上記1の触媒。

g. ルイス酸がトリス(ベンタフルオロフェニル)ポロンである上記 8 の触媒。

- 10.a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と 配合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタロセン化合物間で接触させる、

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体

が一般式

C p . M R p

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは問ーでも異なってもよく、Mは第Ⅲ、IV、V又はV族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、触媒の製造法。

11. オレフインがプロピレンである上記10 の方法。

12. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるヒドロカルビル基である上記10の方法。

13. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第Ⅳ族の金属である上記10の方法。

ALR,

[式中、 R はハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 R は同一でも異なってもよく、そして少くと も 1 つの R はアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、Ⅳ、V又はY族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、オレフインの重合法。

19. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 10 までのアリールである上記18の方法。

15. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンビス(インデニル)ジルコニウムジメチル及び

14. Mがジルコニウムである上記13の方法。

ンピス (インデニル) ジルコニウムジメチル及び イソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1 -フルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群 から選択される上記 | 4 の方法。

16. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス 酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記10の方法。

17. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフエニル) ポロンである上記 16の方法。

18.a) アルミニウムアルキルをオレフインと混合し、

b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と。混合し、

c) メタロセン-ルイス酸混合物を、アルミニウムアルキル-オレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

20. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:0.1~5:1: 350の範囲にある上記19の方法。

2 1. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が 0.5:1:0.5~4:1:25の範囲にある上記 2 0 の方法。

22. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.02:1:1である上記21の方法。

23. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:1である上記21の方法。

24. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記16の方法。

25. アルミニウムアルキルがトリエチルアル ミニウムである上記21の触媒。

26. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記18の方法。

27.ルイス酸がトリス(ペンタフルオロフェ ニル) ポロンである上記23の方法。

特許出願人 フィナ・テクノロジー・インコーボ レーテッド

代理人角理士小田島平吉

